



Warszawa, dn. 27 grudnia 2017 r.

L.dz. 6185.../2017

**Do wszystkich Wykonawców
przetargu nieograniczonego
P/26/LEKI/2017**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, spr. nr **P/26/LEKI/2017**

WYJAŚNENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

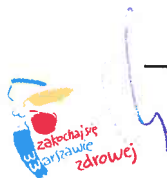
Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579), poniżej przesyła treść pytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ oraz zmianą treści SIWZ:

Pytania od Wykonawcy nr 13

Pytanie:

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 9 poz. poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia – podając nazwę własną glukometrów do pasków testowych, będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta – specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty, samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k)



paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiadamy:

W przypadku zaoferowania pasków kontrolnych do glukometru innego niż określony w formularzu asortymentowo-cenowym:

1. Zamawiający wymaga zaoferowania glukometru umożliwiającego wykonanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków.
2. Zamawiający wymaga dostarczenia 9 szt. glukometrów, które spełniają wytyczne normy ISO 15197:2013 lub ISO 15197:2015.

Zamawiający wymaga ponadto:

- po wprowadzeniu pasków testowych i glukometrów nie dostarczanych dotychczas do Szpitala, Wykonawca zapewnienia bezpłatnego szkolenia personelu,
- zapewnienia bezpłatnego serwisu glukometrów przez cały okres obowiązywania umowy (w przypadku awarii czas wymiany na sprawny aparat – 3 dni robocze, wysłanie aparatu do naprawy jaki i przysłanie sprawnego na koszt Wykonawcy),
- dostarczenia bezpłatnie pasków kodujących, kluczy aktywujących, roztworów kontrolnych niezbędnych do kalibracji glukometrów przy każdym użyciu,
- dostarczenia instrukcji prowadzenia badań w języku polskim, która będzie dostarczona wraz z glukometrem,
- na żądanie Zamawiającego przedstawienie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i używania na terenie RP, certyfikat i deklarację zgodności.

Zamawiający dopuści do użytku na terenie Szpitala glukometr, który zgodnie z załączoną instrukcją został przewidziany do stosowania przez personel medyczny w celu pomiaru stężenia glukozy we krwi u pacjentów lub na potrzeby diagnostyki w stanach nagłych.

Zamawiający wymaga, aby zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego błąd w 95% wyników uzyskanych na glukometrze nie może przekraczać +/- 15% wartości referencyjnej dla stężeń równych bądź wyższych niż 100 mg/dl, a przy stężeniach glukozy poniżej 100 mg/dl, przedział ten wynosi +/- 15 mg/dl wartości referencyjnych.

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.”

Odpowiadamy:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 1 od Wykonawcy nr 13.

Pytania od Wykonawcy nr 14

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 - 1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak

określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §1 ust.2 Umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zmiany ilościowe w zakresie poszczególnych pozycji nie stanowią zmiany umowy.

2. Do §1 ust.3 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw np w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary lub o rozszerzenie zapisu o słowa "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Do treści §2 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §4 ust.11 projektu umowy)?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Do treści §5 ust.7 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §5 ust.7 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Do treści §5 ust.10 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §6 ust.2 pkt e) projektu umowy)?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Do §8 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania od Wykonawcy nr 15

Pyt. 1

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiadamy:

Należy ilość opakowań przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, oczywiście z zachowaniem maksymalnej liczby porcji w opakowaniu producentem określonym przez Zamawiającego w kolumnie 7 formularza asortymentowo-cenowego.

Pyt. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie ?

Odpowiadamy:

Zamawiający wskazał w SIWZ w jakich pozycjach dopuszczone są alternatywne postaci form leku. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiadamy:

Zamawiający wskazał w SIWZ w jakich pozycjach dopuszczone są alternatywne postaci form leku. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 4

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 13 pozycja 41 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C ?

Odpowiadamy:

Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pyt. 5

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 13 pozycja nr 41 (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego

lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych?

Odpowiadamy:

Zamawiający dopuszcza wszystkie wymienione w pytaniu wskazania.

Pyt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu:

- nr 5 poz. 11 ze względu na brak dostępności ? Jedyny zamiennik Kanavit 10mg/ml 1 ml x jest dostępny na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia i nie jesteśmy w stanie zagwarantować ciągłości dostaw.
- nr 9 poz. 67 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 12 poz. 9 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 12 poz. 20 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 12 poz. 79 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 13 poz. 2 ze względu na problem z dostępnością ?
- nr 13 poz. 12 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 13 poz. 22 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 13 poz. 27 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 13 poz. 37 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 13 poz. 49 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku zakończenia produkcji lub braku dostępności Zamawiający wymaga wyceny tego produktu i umieszczenia stosowanej adnotacji pod pakietem.

Pyt. 7

Prosimy o doprecyzowanie rozmiarów gąbek leczniczych, jakie Zamawiający miał na myśli w pakiecie nr 9 poz. 18 i 19. Dostępne rozmiary to: 9,5cm x 4,8cm, 3x2,5cm i 4,8x4,8cm.

Odpowiadamy:

Zamawiający w poz. 18 z pakiecie nr 9 miał na myśli rozmiar: 3cm x 2,5 cm, a w poz. 19 w pakiecie nr 9 miał na myśli 9,5 cm x 4,8 cm.

Pyt. 8

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 9 poz. 50 wycenę preparatu w dawce 2800000j.m./28ml, ze względu na zmianę opakowania ?

Odpowiadamy:

Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 9 poz. 75 na wycenę preparatu Carbo Activ 200mg kaps. twarde x 20szt., ze względu na wycofanie z oferty producenta dawki 300mg ?

Odpowiadamy:

Zamawiający dopuszcza z zastrzeżeniem zaofiarowania wyłącznie produktów leczniczych.

Pyt. 10

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 12 poz. 62 wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i

jest jedynym preparatem stosowanym do przygotowania pacjenta do badania wymienionym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Jednocześnie pragniemy zauważyć, że obecna konstrukcja SIWZ wskazuje na jednego producenta, co uniemożliwia składanie ofert z produktami innych producentów, a tym samym uzyskanie niższej ceny przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiadamy:

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Części nr 12 pozycji nr 62 i tworzy nową część nr 18. Zmiany zostaną uwzględnione w załączniku nr 2 do SIWZ, który zostanie opublikowany na stronie www.ipzp.pl.

Zmienia się również kwota wadium dla części 12 na kwotę 1970,00 PLN i ustanawia kwotę wadium dla części nr 18 w wysokości 380,00 PLN.

Pyt. 11

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 12 w poz. 43 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odpowiadamy:

Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie nr 12, poz. 43 produktu leczniczego o składzie zgodnym z formularzem asortymentowo-cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do SIWZ. Zamawiający dopuszcza zmianę w pakiecie nr 12 poz. 43 maksymalnej liczby porcji w opakowaniu producenckim na 48 z przeliczeniem zamawianej liczby porcji do 2 miejsc po przecinku.

Pyt. 12

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 12 w poz. 43 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiadamy:

Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie nr 12, poz. 43 produktu leczniczego o składzie zgodnym z formularzem asortymentowo-cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pyt. 13

Prosimy o doprecyzowanie ilości, jaką Zamawiający miał na myśli w pakiecie nr 13 poz. 27.

Odpowiadamy: Zamawiający w pakiecie nr 13 poz. 27, w kolumnie nr 6 „zamawiana liczba porcji” miał na myśli „1”.

Pyt. 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 poz. 53 dopuszcza wycenę preparatu Terlipressini acetat, 0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiadamy:

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający oczekuje wyceny dla ilości porcji jaką jest ampulka w ilości 10 szt., zgodnie z SIWZ.

Pyt. 15

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę opakowania zawierającego inną ilość sztuk w opakowaniu:

- w pakiecie nr 12 poz. 17 na opakowanie zawierające 20 sztuk ?
- w pakiecie nr 12 poz. 57 na opakowanie zawierające 60 sztuk ?

Odpowiadamy:

Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem zachowania wymogu w poz. 57 opakowania bezpośredniego typu blister.

Pytania od Wykonawcy nr 16

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 4 pozycja 13 preparatu Metamizole 5ml w opakowaniach po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiadamy:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie 4 pozycja 13 preparatu Metamizole 2,5 g/5 ml w opakowaniach po 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 4 pozycja 25 preparatu Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniach po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiadamy:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie 4 pozycja 25 preparatu Natrium chloratum 0,9%, ampulki a 10ml w opakowaniach po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 4 pozycji 34 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 5 pozycja 24 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml w systemie bezigłowym pakowany po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 7 pozycja 1 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane roztwory krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac?

Odpowiadamy:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie 7 poz. 1 płynu wieloelektrolitowego Optilyte z zastrzeżeniem wymogu zaferowania maksymalnej liczby porcji (butelek) preparatu w opakowaniu handlowym równej 10 szt.

6. Czy Zamawiający w przypadku dopuszczenia płynu wieloelektrolitowego Optilyte wyrazi zgodę na jego wydzielenie, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 7 pozycji 5,7-9,13-24, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 8 pozycji 15 ampulek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiadamy:

Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 8 poz. 15 produktu leczniczego w ampulkach polietylenowych o poj. 10 ml i w ramach składanej oferty dopuszcza zaoferowanie ampulek w systemie bezigłowym.

9. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 11 Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiadamy:

Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 11 poz. 2 Paracetamol 500 mg/50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg, zgodnie z treścią ChPL

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12 pozycji 40 produktu leczniczego Linezolid 600 mg/300 ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac w opakowanych po 10 sztuk?

Odpowiadamy:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycje 35 oraz 36 produktu leczniczego Klindamycyna w opakowaniach po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiadamy:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 35 oraz 36 produktu leczniczego Klindamycyna w opakowaniach po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem.

12. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 13 pozycji 43 produkt leczniczy Metronidazol w bezpiecznym opakowaniu z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 43 produktu leczniczego Metronidazol w bezpiecznym opakowaniu z dwoma portami różnej wielkości ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji, ale nie wymaga.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 pozycji 43 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Ponadto Zamawiający, zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmian treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia :

- 1) w zakresie załącznika nr 2 do SIWZ tj Formularz asortymentowo- cenowy , część nr 12 zostaje podzielona na część nr 12 i część nr 18 - aktualny załącznik nr 2 do SIWZ zostaje zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego.
- 2) Zamawiający zmienia zapis SIWZ w rozdziale I ust. 2 na aktualnie obowiązujący:
„Przedmiot zamówienia obejmuje dostawę produktów leczniczych w podziale na 18 części:
Część 1- Oxytocinum;
Część 2 – Mleka;
Część 3 – Preparaty farmaceutyczne;
Część 4 – Leki różne A;
Część 5 – Leki różne B;
Część 6 – Leki różne C;
Część 7 – Płyny infuzyjne;
Część 8 – Preparaty do ŻP;
Część 9 – Leki zewnętrzne i oczne;
Część 10 – Enoxaparinum;
Część 11 – Paracetamol;
Część 12 – Tabletki i receptura;
Część 13 – Ampułki;
Część 14 – Vitamina B1;
Część 15 – Leki różne D;
Część 16 – Import docelowy;
Część 17- Nadroparinum
Część 18 – Leki E

- 3) Zamawiający zmienia zapis Rozdziału IV § 22 ust 1 na aktualnie obowiązujący:
Zamawiający wymaga złożenia wadium, dla poszczególnych części:

Część 1	–	700,00 PLN
Część 2	-	50,00 PLN
Część 3	-	120,00 PLN
Część 4	-	1750,00 PLN
Część 5	-	1000,00 PLN
Część 6	-	1950,00 PLN
Część 7	–	3700,00 PLN
Część 8	-	10300,00 PLN
Część 9	-	850,00 PLN
Część 10	-	2000,00 PLN
Część 11	-	900,00 PLN
Część 12	-	1980,00 PLN
Część 13	–	3600,00 PLN
Część 14	-	80,00 PLN
Część 15	-	700,00 PLN
Część 16	-	140,00 PLN
Część 17	-	2000,00 PLN
Część 18	-	380,00 PLN

Odpowiedzi i zmiany stanowią integralną część SIWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

KIERO...
Pionu Administracyjno-Usług...

Krzysztof Silny